STABLE REPARATIVE PHARMACEUTICAL FOR DAMAGED SKIN

Publication number: JP63010731

Publication date: 1988-01-18

Inventor: KOMORI SEIICHI; MURAMATSU TOYOJIRO

Applicant: KOWA CO; TEIKA SEIYAKU KK

Classification:

- international: A61K31/79: A61K9/08: A61K31/70: A61K33/18;

A61K47/00; A61P17/00; A61P43/00; A61K31/74; A61K9/08; A61K31/70; A61K33/18; A61K47/00; A61P17/00; A61P43/00; (IPC1-7): A61K9/08;

A61K31/70; A61K31/79; A61K47/00

- European:

Application number: JP19860206312 19860902 Priority number(s): JP19860054507 19860312

Report a data error here

Abstract of JP63010731

PURPOSE:The titled pharmaceutical, obtained by blending a sugar with povidone- iodine and water in a specific proportion and adjusting the pH within a specific range, capable of making the composition uniform by simple operation and stably preservable for a long period. CONSTITUTION:A pharmaceutical obtained by blending 50-90wt%, preferably 60-80wt% sugar, which is a nonreducing sugar, particularly preferably white sugar or refined white sugar described in the Japanese Pharmacopoeia with 0.5-10wt% povidone-iodine; polyvinylpyrrolidine iodine complex and 1-20wt%, preferably 1-15wt% water and adjusting the pH to 3.5-6 using a lactic acid buffer solution, citric acid buffer solution, etc. 0.1-5wt%, particularly 0.1-3wt% polysaccharide or a derivative thereof, e.g. dextrin, pullulan or CMC, as a shape holding agent is blended with the above-mentioned pharmaceutical to further improve the stability of the pharmaceutical.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-10731

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)1月18日

A 61 K 31/79

9/08 47/00 7252-4C

//(A 61 K 31/7

3 3 6

7252-4C 審査請求 未請求 発明の数 2 (全 6 頁)

❷発明の名称

安定な損傷皮膚修復用製剤

②特 願 昭61-206312

②出 願 昭61(1986)9月2日

優先権主張

❷昭61(1986)3月12日❸日本(JP)③特願 昭61-54507

⑫発 明 者

小綵

誠 一

富山県婦負郡婦中町分田284-3

⑦発 明 者 村 松 ①出 願 人 興 和 豊二郎 静岡県静岡市豊田1-4-43-39式会社 愛知県名古屋市中区第3丁目6番29号

①出 願 人 興 和 株 式 会 社 ②出 願 人 ティカ製薬株式会社

ティカ製薬株式会社 富山県富山市荒川250番地

砂代 理 人 弁理士 有賀 三幸

外2名

明 細 書

1. 発明の名称

安定な損傷皮膚修復用製剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 競50~90重量が、ポピドンヨード0.5
 10重量が、水1~20重量が及び製剤の pHを3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損 級皮膚修復用製剤。
 - 2. 糖50~90 重量 5、ポピドンヨード 0.5
 ~10 重量 5、水1~20 重量 5、多糖類又はその誘導体から選ばれる保形剤 0.1~5 重量 5 及び製剤の pH を 3.5~6 に調整する緩衝剤を含有する損傷皮膚 6 復用製剤 o.
- 3. 発明の詳細な説明

[産菜上の利用分野]

本発明は、火傷、 褥瘡、 開放創等の損傷皮膚の修復に使用される安定な外用医薬製剤に関する。 更に詳しくは、 慥とポピドンョード (ポリピニルピロリドン・ョード錯体)を有効成分として含有する損傷皮膚 修復用製剤に関する。

〔従来の技術〕

従来から、民間保法として、蜂蜜、糖蜜などの糖類が火傷、開放創の治療に用いられており、またこれら糖類は静留作用及び肉芽増殖作用を有することも知られている。また、ポピドンヨードは殺菌剤として、世界各国において極めて一般的に使用されている薬剤である。

放近、ペタジン軟膏、ペタジン液、イソジ

ングル (明治製菓社製)等のポピドンョード製剤にグラニュー糖を混合して植みの損傷皮膚に塗布したところ、優れた皮膚修復効果が得られたことが報告されている [R.A. Knutson et.al.; Southern Medical Journal, Vol 74, 低11,1329-1335(1981)及び曽根育和ら;「病院聚学」、Vol. 10, 低5,315-322(1984)]。

そして、特開昭 5 5 - 1 4 1 4 0 9号 公報には、 グラニュー糖 2 0 重量部、ペタジン軟膏 5 重 量部及びペタジン溶液 2 重量部からなる組成 物が開示されている。しかし、ペタジン軟膏 及び溶液は Pundun Frederick 社によつて製造、 販売されているポピドンヨード製剤であるが、 本邦では販売されていないので、その成分の

離したり、水アメ状となつたりすると共に、 有効成分が分解して薬効が低下するので、冷 暗所に保存しなければならないが、斯くして も数ケ月後には有効成分が分解してしまりの で、どうしても用時調製する必要があつた。

これらの欠点の中で、③の用時調製は極めて大きな問題であり、例えば上記線合装置、 無菌操作施設、殺菌設備等を有する大病院でなければ調製できないと共に、患者は投与毎 に通院しなければならないという欠点を免れ なかつた。

従つて、簡単な操作で均一な母成の製剤を 調製することができ、しかも長期間安定に保 存できる製剤の提供が所望されていた。 【問題点を解決するための手段】 詳細は不明である。

[発明が解決しようとする問題点]

しか しながら、ポピドンヨード製剤と 傷を 混合して調製する上記組成物には次のような 欠点があつた。

- ① 市販のポピドンヨード製剤はポピドンヨードの含量が一定でないため、得られる組成物中の糖とポピドンヨードの比率が製造ロット毎に異なり、一定の品質のものを得ることが困難である。
- ② ポピドンョード製剤と糖との混合物は粘度が 極めて高いので、 均一に練合するのに 特殊な 英健を必要とすると共に、 一回の大量生産が 困難 である。
- ③ 上記組成物は、室温で保存すると二層に分

斯かる実状において、本発明者は鋭意研究を行つた結果、ポピドンョード製剤に替えてポピドンョードを使用し、ポピドンョード、糖類、水を一定の割合で配合すると共に、鍛価液を用いて特定のpHに調整することによつて、上記欠点を克服した安定な製剤が得られることを見出した。更にまた、本発明者は、これに保形剤として多糖類又はその誘導体を配合すると、長期間保存した場合にも相分離を起さない安定な製剤が得られることを見出した。

すなわち、本発明は、簡50~90重量が、ポピドンヨード 0.5~10重量が、水1~20重量が及び製剤のpHを3.5~6に調整する級衝剤を含有する損傷皮膚修復用製剤を提

供するものである。

更に、本発明は、변50~90重量系、ポピトンヨード0.5~10重量系、水1~20重量系、多期類又はその誘導体から選ばれる保形剤0.1~5重量系及び製剤のpHを3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損傷皮膚等復用製剤を提供するものである。

本発明で使用される額は、非意元額である
ことが必要であり、例をはシュークロース、
グルコース、デキストロース、蜂蜜、糖蜜等
が挙げられるが、その中でも、一定した品質
の組成物を得るために、日本薬局方に記載の
白糖、精製白糖が特に好ましい。また、ポピ
ドンヨードは日本薬局方外医薬品成分規格に
記載のものが使用される。

保形剤は全組成の 0.1 ~5 %、 特に 0.1 ~ 3 %配合するのが好ましい。

 据の配合品は全組成の50~90 基盤 6 (以下、単に 5 で示す)、好ましくは 60~80 5 であり、ポピドンヨードの配合性は殺菌力が発現される最低量の0.5 5 から10 5 である。水は1~20 5、好ましくは1~15 5 配合される。

また、保形剤の多糖類又はその誘導体としては、例えばデキストリン、 アラビアゴム、
アルラン、コンドロイチン硫酸、 メチルセルロース 等が挙げられる。保形剤としては、 これらの多態類又はその誘導体が、 当該型剤の安定性に 特異的な効果を示し、一般に使用されている 他の保形剤では充分な効果が得られないか、 あるいは却つて安定性に患影響を与える。 斯かる

れる。

本発明製剤は上記成分を配合したのみでは有効成分の糖類及びポピドンヨードが不安定であり、pHの調整が必要である。すなわち、グラニュー糖80g、ポピドンヨード33及び水17gからなる組成物を調製し、0.1 Mリン酸ニナトリウム・クエン酸緩衝液を用いて2週間保入のpHに調整し、40℃で2週間保入の現の投資を率ョードの投資をで2元とのでは第1回のによってよってよってのお果は第1回のによってよってある。といまなりになってある。

斯かるpHに調整することができる機衡剤と

しては、例えば乳酸設備液、クエン酸設備液、リン酸設備液、フタル設水業カリウム設備液等が挙げられる。

本発明製剤の製造法は特に制限されないが、例えば、ポピドンョード及びその可溶化剤を 緩衝液に溶解し、これに別途調製した糖水溶 液又はこれと保形剤の水溶液を加えて混和し、 必受により眼形剤を添加して粘度を調整する ことにより製造される。

[発明の効果]

本発明製剤は製造が極めて簡単であると共
に、長期間安定であるので、遮光容器に充填
して実用に供することができる。

〔 突 施 例 〕

次に災施例を挙げて説明する。

 実施例1で調製した本発明品及び従来品の 院内処方I(「月刊薬事」25巻、7号、97頁、 1983)、院内処方II(「月刊楽事」25巻、 5号、129頁、1983)を60℃に加熱し、pH の変動、有効ヨウ素及び糖の残存率を測定し た。その結果を第1~3 装に示す。

院内処方Ⅰ

グラニュー 姫	7 2.4 (96)
イソシングル	2 1.0
イソシン液	6. 6

院内処方Ⅱ

グラニュー 糖	5 7.1 ⁽⁹⁶⁾
単ショップ	1 7.2
イソジンゲル	2 5.7

寒 施 例 1.

Œ	ポピドンヨード	3 (重量部)
②	0.1 M乳酸 - 乳酸ナトリウム 緩 衝 液(pH 5.5)	1 1
3	ョウ化カリウム	0.9
•	精製白 糖	7 0.7
(5)	1 N水酸化ナトリウム液	1. 2
6)	ポリエチレングリコール400	9
•	ポリエチレングリコール6000	. 2. 6
(8)	ポリオキシエチレンポリオキシ プロピレングリコール	, 1
•	クリセリン	0.6
	②に①及び③を溶解した溶液(て、⑥及び⑥
	を加えて混和し、別途調製した(⑥、⑦、⑧及

び ③ の混合物 を徐々に加えて 練合して均一の

.

組成物とする。

試験例1

第 1 表 (pH)

_	/		本発明品	院内処方I	院内処方Ⅱ
1 -	= ショ	P N	5.1 4	4.2 0	4.12
3	日	後	4.2 7	3.5 7	2.78
6	日	後	4.1 8	2.6 8	2,5 3
9	日	後	4.1 6	2.6 7	2.68

第 2 裂(有効ヨウ絮)

(%)

			本発明品	院内処方I	院内処方Ⅱ
1 =	= シュ	rn	100	100	100
3	В	楼	9 4.6	9 6. 9	6 1.0
6	B	後	9 3.4	3 0.1	0
9	8	後	9 1.4	0	0

第 3 表(糖)

(%)

			•		(70)
			本発明品	院内処方I	院内処方Ⅱ
1:	= シー	アル	100	100	100
3	B	後	100.7	9 1. 5	4 0.8
6	日	读	9 8.5	2 5.2	5.5
9	B	後	9 7.7	5.5	0

特開昭63-10731(5)

奥施例 2

次の組成からなる製剤を契施例1と同様に

して調製した。

ポピドンヨード

3 (重量部)

0.1 Mクエン 敏緩循液 (pH 5.3)

ヨウ化カリウム

0.9

稍裂白糖

6 5 1

8

7. 3

1 N - 水酸化ナトリウム

ポリエチレングリコール400

ポリエチレングリコール1500

ポリオキシエチレンポリオキシ プロピレングリコール

グリセリン

2.8 1

8.9

夹施例3

ポピドンョード

0.05Mクエン敏緩衝液(pH 5.3)

3 (宜量部)

実施例4

を第4根に示す。

第 4 表

	保 形 剤	有効ョゥ素 线存率(5)	概残存 率 (%)	保形性 (外観)
 	プルラン	9 2	98	不変
本	デ 中ストリン	8 6	98	
発	アラピアゴム	8 7	100	,
明	コンドロイチン硫酸ナトリウム	8 2	100	•
方	メチルセルロース	8 2	9 7	•
法	カルポキ シメチル セルロ ース ナトリウム	8 5	98	•
	アピセル	8 1	9 7	,
此	アルナミン	60	80	•
較	カゼインナトリウム	5 5	8 0	•
方	セラチン	6 5	90	,
法	ポリアクリル銀ナトリウム	4 8	9 6	ゴム状

3 ョウ化カリウム 0.7

精製白糖 **(1)**

7.0

(3) 保形剤

(7)

(8)

(9)

0.5

1 N - 水酸化ナトリウム

0.8 14

ポリエチレングリコール400 ポリオキシエチレンポリオキシ

1. 1

プロピレングリコール グリセリン

1.0

②に①及び③を쯈解した쯈液に、⑥及び④ を加えて混和し、別途調製した⑤、①、⑧及 び回の混合物を徐々に加えて練合して均一の 製剤とする。

試験例2

実施例3で調製した製剤を40で3ヶ月 保存した後の有効ヨウ素及び糖の残存率を測 定すると共に、保形性を観察した。その結果

ポピドンヨード **①**

ヨウ化カリウム

3 (重量部)

0.1 M乳酸 - 乳酸ナトリウム 2 緩衝液(pH 5.5)

0.9

• 精製白糖

(3)

(6)

7 0.7

1 1.0

プルラン (6)

0.6

1. 2

ポリエチレングリコール 400 (7)

9

(8) ポリエチレングリコール6000

1 N水酸化ナトリウム液

ポリオキシエチレンポリオキシ 9 プロピレングリコール

1 0.6

グリセリン **(i**0)

②に①及び③を溶解した溶液に、⑥及び④ を加えて混和し、別途調製した⑤、⑦、⑧、

②及び⑩の混合物を徐々に加えて緑合して均

一の製剤とする。

4. 図面の倒単な説明

類1図はポピドンヨードと糖の水溶液の安 定性と pH との関係を示す図である。

以上

出願人 典 和 株 式 会 社 テイカ製薬株式会社

